# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 04266958 A

(43) Date of publication of application: 22.09.92

(51) Int. Cl

C08L 27/06

//(C08L 27/06 , C08L 33:10 )

(21) Application number: 03028274

(21) / (21)

(22) Date of filing: 22.02.91

(71) Applicant:

KANEGAFUCHI CHEM IND CO

LTD

(72) Inventor:

NISHIMURA RIICHI MATSUBA KUNIYOSHI HASEGAWA TOSHIHIKO

# (54) VINYL CHLORIDE-BASED RESIN COMPOSITION

# (57) Abstract:

PURPOSE: To provide the title composition improved in gelling characteristics and secondary processability along with suppressing air mark and/or flow mark development in its calendering process without impairing excellent physical and chemical properties inherent in vinyl chloride-based resins.

CONSTITUTION: The objective composition can be obtained by incorporating (A) 100 pts.wt. of a vinyl chloride-based resin with (B) 0.2-5 pts.wt. of a processing auxiliary 0.6-3.0 in specific viscosity (0.4g/benzene 100cc, 30°C) comprising (1) 80-40wt.% of methyl methacrylate, (2) 20-60wt.% of a methacrylic 2-8C alkyl ester and (3) 5-0wt.% of another monomer.

COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-266958

(43)公開日 平成4年(1992)9月22日

(51) Int.Cl.<sup>5</sup>

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

COSL 27/06

LEV

9166-4 J

# (COSL 27/06

33: 10)

7242-4 J

# 審査請求 未請求 請求項の数2(全 7 頁)

(21) 出願番号

特顧平3-28274

(71)出願人 000000941

FΙ

**台灣化学工業株式会社** 

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

(22)出顧日 平成3年(1991)2月22日

(72)発明者 西村 理一

兵庫県高砂市高砂町沖浜町2-63 光雲寮

(72)発明者 松葉 邦美

兵庫県加古川市平岡町山之上684-33 14

A-202

(72)発明者 長谷川 俊彦

兵庫県加古郡播磨町北本荘6-3-23

(74)代理人 弁理士 朝日奈 宗太 (外1名)

(54) 【発明の名称】 塩化ビニル系樹脂組成物

# (57)【要約】

【目的】 塩化ビニル系樹脂が本来有する優れた物理的性質、化学的性質を損なうことなく、成形加工時のゲル化性、二次加工性を向上させ、カレンダー加工時のエアマークおよびフローマークの発生を同時に抑制する。

【構成】 塩化ビニル系樹脂 100部 (重量部、以下同様) に対し、メタクリル酸メチル80~40% (重量%、以下同様)、アルキル基の炭素数が2~8のメタクリル酸エステル20~60%および他種の単量体5~0%からなり、比粘度(0.4g/ペンゼン100cc、30℃)が 0.6~3.0の加工助剤 0.2~5部を配合した。

30

40

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 塩化ビニル系樹脂 100重量部および塩化 ビニル系樹脂用加工助剤 0.2~5 重量部からなる組成物 であって、前記塩化ビニル系樹脂用加工助剤がメタクリ ル酸メチル80~40重量%とアルキル基の炭素数が2~8 のメタクリル酸エステル20~60重量%とこれらと共重合 可能な他種の単量体5~0重量%とからなり、かつ比粘 度 n sp (100cm3 のペンゼンに0.4gの重合体を溶解し30℃ で捌定)が 0.6~3.0 の塩化ビニル系樹脂用加工助剤で あるカレンダー成形加工における加工性、物理特性の良 好な塩化ビニル系樹脂組成物。

【請求項2】 前記塩化ビニル系樹脂用加工助剤の比粘 度 n sp (100 cm³ のペンゼンに0.4gの重合体を溶解し30℃ で測定)が 0.8~2.0 である請求項1記載の塩化ビニル 系樹脂組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はメタクリル酸メチル ((a) 成分) とアルキル基の炭素数が2~8のメタクリ ル酸エステル ((b) 成分) を主成分とし、(a) 成分の含 20 有率80~40%(重量%、以下同様)、(b) 成分の含有率 20~60%の共重合物からなる塩化ビニル系樹脂用加工助 剤を配合した塩化ビニル系樹脂組成物に関する。さらに 詳しくは、塩化ビニル系樹脂が本来有する優れた物理的 性質、化学的性質を損なうことなく成形加工時に優れた ゲル化促進効果を付与し、かつ従来の加工助剤では解決 しえなかったカレンダー加工時に問題となるエアマー ク、フローマークの発生を同時に解決する塩化ビニル系 樹脂用加工助剤を塩化ビニル系樹脂に添加混合してえら れる塩化ビニル系樹脂組成物に関する。

## [0002]

【従来の技術】塩化ビニル樹脂は物理的性質、化学的性 質に優れているため種々の分野で広く使用されている が、加工温度が熱分解温度に近いため成形加工可能な温 度領域が狭く、しかも溶融状態になるまでの時間が長い などの種々の加工上の問題を有している。これらの欠点 を克服しようとする多くの技術が知られている。その大 要は可塑剤の添加、塩化ビニルに他の単量体を共重合す る、塩化ビニル樹脂に他の樹脂様物を混合するなどであ る。

【0003】しかしこれらはいずれも塩化ビニル樹脂固 有の優れた物理的性質、化学的性質を保持したままで加 工性を充分向上させることができないという欠点を有し ている。たとえば、可塑剤の添加または塩化ビニルに他 の単量体を共重合したばあいには、成型品の物理的性質 が大きく変化してしまう。また塩化ビニル樹脂に他の樹 脂様物を混合するものの多くは、成形加工時の溶融粘度 を低下させ、よって加工温度を低下させようとするもの であるが、これらのものは見かけ上は塩化ビニル樹脂の 流動性を向上させるが混練エネルギーが流動によって消 60

費されてしまうため、塩化ビニル樹脂のゲル化が不充分 に終わってしまう。したがって見かけ上は透明な状態の 製品となってもその物理的性質は充分にゲル化された塩 化ピニル樹脂に比べて劣ることになる。

【0004】一方、塩化ビニル樹脂の成形加工時におけ るゲル化を促進したり、また二次加工性を向上したり、 さらには長時間の成形加工においても成形体表面に光沢 を保持したり、えられた成形体の表面を平滑にすること などの加工性の向上を目的としてメタクリル酸メチルを 主成分とする共重合体を加工助剤として配合する方法が 提案されている。これらはいずれもメタクリル酸メチル とアクリル酸エステルまたはメタクリル酸メチルを除く メタクリル酸エテスルとからなる共重合体または共重合 体混合物であるが、これはポリメタクリル酸メチルでは その軟化温度が高いため、通常の塩化ビニル系樹脂の加 工条件においては分散が充分になされず、未ゲル化物 (フィッシュアイ) を非常に多く残してしまうためであ る.

【0005】たとえば特公昭40-5311号公報に開示され ているものはメタクリル酸メチルと重合体全量中25モル パーセント以下のアクリル酸エステルとの共重合体であ り、また特公昭 53-2898号公報に開示されているものは メタクリル酸メチルの優位量とアクリル酸エステルおよ び (または) メタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エ ステルの劣位量とからなる共重合体(I) と、メタクリル 酸メチルの劣位量とアクリル酸エステルおよび(また は) メタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エステルの 優位量とからなる共重合体(11)とからなる二段重合物、 および共重合体(1) と共重合体(II)のラテックス状態に おけるプレンドによりえられる共重合体混合物である。

【0006】前配公報のいずれのケースにおいても前配 未ゲル化物の減少を目的として共重合がなされている。 かかる特定の共重合体からなる加工助剤を配合した塩化 ピニル系樹脂組成物は、成形加工時におけるゲル化速度 が速く、また髙温での破断伸度が増大する結果、塩化ビ ニル系樹脂の二次加工性を大幅に改善することができる ため、探紋り成形が可能になるばかりでなく、真空成形 や異形押し出しなどの適用も可能となる。 またカレンダ 一加工においてはシートのエアマークを減少させるとい う特性も有している。しかしながら、一方ではかかる加 工助剤を塩化ビニル系樹脂に配合した塩化ビニル系樹脂 組成物は、カレンダー加工時にシート表面にフローマー クが発生し成形品の商品価値を落とすような欠点も有し ている。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】近年、カレンダー加工 機の大型化と高速生産化に伴い、カレンダーシート表面 に発生するフローマークの問題が重要視されるようにな り、フローマークを減少させて商品価値の高いシートを うる技術の開発に対する要求が高まってきている。 従来

の加工助剤の唯一の欠点がこのフローマークの発生であ り、この欠点を解消し、同時に従来のメタクリル酸メチ ルを主成分とする加工助剤の特長、すなわち塩化ビニル 系樹脂のゲル化を促進し、成形品の二次加工性を向上さ せ、カレンダーシートのエアマークを減少させるなどの 効果を付与するような加工助剤の開発は、産業上、非常 に意義深いものである。

【0008】このようなフローマークの問題を解決する 目的でメタリクル酸メチルを除くメタクリル酸エステル ピニル系樹脂に配合したばあい、成形加工時の溶融粘度 を従来の加工助剤を使用したばあいより低く保つような 加工助剤が提案されており(特別平1-247409号公報参 III) 、かかる加工助剤が塩化ビニル系樹脂組成物の溶融 粘度を低く保つことによりフローマークの問題を改善す ることが示されている。かかる加工助剤の使用によりフ ローマークは大幅に改善されており、成形加工時の溶融 粘度を低く保つことは確かにフローマークの改良に効果 がある.

【0009】しかしながら、このような手法はカレンダ 20 一加工においてフローマークは改良するものの、同時に エアマークの減少や二次加工性の向上といった従来の加 工助剤によって付与されていた好ましい効果を犠牲にし てしまう。結局、成形加工時の溶融粘度を低く保つ手法 はフローマークを改善する本質的な解決策とはいえな い。つまり、現在の技術では塩化ビニル系樹脂のカレン ダー加工においてフローマーク、エアマーク、二次加工 性などを同時に充分講足できるレベルまで改良する加工 助剤はえられていない。

【0010】本発明はエアマーク、二次加工性などを機 30 牲にすることなくフローマークを改良する加工助剤に関 するものである。

#### [0 0 1 1]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、塩化ビニ ル系樹脂のカレンダー加工において発生するフローマー クの問題をエアマーク、二次加工性などを犠牲にするこ となく解決すべく検討を行なった結果、特定範囲量のメ タクリル酸メチルと、アルキル基の炭素数が2~8のメ タクリル酸エステルとからなり、特定範囲の比粘度を有 する加工助剤のみがこの問題を解決するうえで特異的に 40 効果を発揮すること、すなわちかかる加工助剤を塩化ビ ニル系樹脂に特定量配合することにより従来の加工助剤 が塩化ビニル系樹脂に付与するゲル化促進、二次加工性 向上、エアマーク減少などの加工性改良効果がえられる とともに、カレンダー加工におけるフローマークの問題 が大幅に改善されることを見出し、本発明に到達した。

【0012】すなわち本発明は、塩化ビニル系樹脂 100 部(重量部、以下同様)および塩化ビニル系樹脂用加工 助剤 0.2~5部からなる組成物であって、前記塩化ビニ ル系樹脂用加工助剤が、メタクリル酸メチル(a) 80~40 50 %とアルキル基の炭素数が2~8のメタクリル酸エステ ル20~60%と、さらにこれらと共重合可能な他種の単量 体5~0%とからなり、かつ比粘度 n sp(100cm のペン ゼンに0.4gの重合体を溶解し30℃で測定)が 0.6~3.0 の塩化ビニル系樹脂加工助剤であるカレンダー成形加工 における加工性、物理特性の良好な塩化ビニル系樹脂組 成物に関する。

# [0013]

【作用および実施例】本発明の特徴は、前記のごとく塩 を主成分とし、かつ重合度を低くすることにより、塩化 10 化ピニル系樹脂が本来有する優れた物理的、化学的特性 を損なうことなく、ゲル化を促進し、二次加工性を向上 させ、さらにカレンダー加工におけるエアマークを減少 させるなどといった従来の加工助剤の特性を保持しなが らかつ同時にカレンダー加工におけるフローマークの問 顕を解消するという観点から、従来用いられてきたアク リル酸エステルの使用量を5%以下とし、特定範囲量の メタクリル酸メチルとアルキル基の炭来数が2~8のメ タクリル酸エステルを主成分とする特定範囲の比粘度を 有する共重合体のみが特異的にその効果を示すというこ とを見出した点にある。

> 【0014】アルキル基の炭素数が2~8のメタクリル 酸エステルの共重合は未ゲル化物の発生を防ぐ目的で行 なう。従来の技術では加工助剤の未ゲル化物の発生を防 止するための手段として、メタクリル酸メチルにアクリ ル酸エステルまたはメタクリル酸メチルを除くメタクリ ル酸エステルの共重合を行なっているが、単に未ゲル化 物の発生を防止するためという目的であればアクリル酸 エステルもメタクリル酸メチルを除くメタクリル酸エス テルもその共重合体中の含有量を適当に調整することに より同等の効果がえられ、目的は達せられる。したがっ て、従来技術において、アクリル酸エステルとメタクリ ル酸メチルを除くメタクリル酸エステルの果たす役割に 本質的な差異はない。これに対して、本発明ではアクリ ル酸エステルとメタクリル酸エステルの特性を明確に差 別化していいる。すなわち、従来の加工助剤の長所を保 持し、同時にカレンダー加工時のフローマークの問題を 解消するという本発明の効果をうるためにはアクリル酸 エステルの使用量は5%以下とし、特定組成比のメタク リル酸メチルと炭素数が2~8のメタクリル酸エステル を主成分とした共重合体とする。

【0015】本発明に用いる加工助剤は、メタクリル酸 メチル80~40%、好ましくは70~50%と、アルキル基の 炭素数が2~8のメタクリル酸エステル20~60%、好ま しくは30~50%と、必要により使用されるこれらと共重 合可能な他の単量体5~0%とからなり、比粘度nsp(1 00cm のペンゼンに0.4gの重合体を溶解し30℃で測定) が 0.6~3.0 、好ましくは 0.8~2.0 の共重合体であ

【0016】前記アルキル基の酸素数が2~8のメタク リル酸エステルの含有量が20%未満のばあい、これを塩

化ビニル系樹脂と混練した成形体中に未ゲル化物を多く 残してしまう。一方、メタクリル酸エステルの含有量が 60%をこえたばあい(たとえば特公平1-247409号公報参 照)は、塩化ビニル系樹脂とともに混練したばあい、成 形体の二次加工性と透明性が低下してしまう。メタクリ ル酸エステルの代わりにアクリル酸エステルを使用した ばあいは未ゲル化物の発生を防止し、かつ充分な混練能 力を有する従来技術の加工助剤となるが、これをもって 本発明が解決しようとする課題であるフローマークの問 題を解決することはできない。

【0017】また、前配加工助剤の比粘度 n spが 0.6未満のばあいはフローマークは良好であるがエアーマークが多く発生するとともに、加工助剤としての混練能力、さらには成形体の二次加工性が低下するという問題も生じてしまい、この欠点を改良すべく塩化ビニル系樹脂への添加量を増してもフローマークが悪化するのみであり、エアマークの改善はほとんど期待できない。一方、比粘度 n spが3.0 をこえるとフローマークが多く発生してしまい、この欠点を解決すべく塩化ビニル系樹脂への添加量を減じるとエアマークが悪化し、結局フローマー 20 クとエアマークの両方を満足できるレベルまで改善することはできない(後述の表1および表2参照)。

[0018]前記アルキル基の炭素数が2~8のメタクリル酸エステルとしては、メタクリル酸エチル、メタクリル酸でプチル、メタクリル酸でソプチル、メタクリル酸2-エチルへシキル、メタクリル酸ペンジル、メタクリル酸シクロヘキシルなどがあげられる。これらは単独でまたは二種以上を併せ用いられる。とくに好ましいのはメタクリル酸n-プチルである。

【0019】前記他種の単量体としては本発明の加工助 30 じる。 剤の特徴であるフローマーク改良効果を損なわないよう に加工助剤中の5%以下の量で使用される。そのような 単量体としては、たとえばアクリル酸エステル(アクリ ル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ープチルな ど)、不飽和ニトリル(アクリロニトリル、メタクリロ ニトリルなど)、ビニルエステル(酢酸ビニル、プロビ オン酸ビニルなど)などがあげられる。これらは単独で または二種以上を併せ用いられる。

[0020] 本発明に用いる加工助剤は、たとえば前述の単量体を乳化剤、連鎖移動剤および重合開始剤などの 40 存在下に乳化重合してうることができる。

[0021] 前記乳化剤としては公知のものを用いることができ、たとえば脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルペンゼンスルホン酸塩、アルキルリン酸エステル塩、スルホコハク酸ジエステル塩などのアニオン性界面活性剤、またポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステルなどのノニオン性界面活性剤、さらにアルキルアミン塩などのカチオン性界面活性剤を使用することができる。

【0022】前記重合開始剤としては、水溶性や油溶性の重合開始剤、レドックス系の重合開始剤を使用することができ、たとえば通常の過硫酸塩などの無機開始剤、もしくは有機過酸化物、アゾ化合物などを単独で用いるか、または前配化合物と亜硫酸塩、亜硫酸水率、チオ硫酸塩、第一金属塩、ナトリウムホルムアルデヒドスルホキシレートなどを組合せ、レドックス系重合開始剤として用いることもできる。開始剤として好ましい過硫酸アンモニロのなどであり、好ましい有機過酸化物は1-ブチルハイドロバーオキサイド、クメンハイドロバーオキサイド、過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロイルなどである。重合度は重合温度、連鎖移動剤などを通常の方法で組合わせることにより任意に調節される。

6

【0023】本発明に用いる塩化ビニル系樹脂にはとくに限定はなく、従来から使用されている塩化ビニル系樹脂であれば使用しうる。このような塩化ビニル系樹脂の具体例としては、たとえばボリ塩化ビニル、好ましくは80%以上の塩化ビニルとこれと共重合可能な単量体(たとえば酢酸ビニル、プロビレン、スチレン、アクリル酸エステルなど)との共重合体、後塩素化ボリ塩化ビニルなどがあげられる。これらは単独で用いてもよく2種以上併用してしてもよい。

【0024】本発明の組成物における塩化ビニル系樹脂に対する加工助剤の使用割合は、塩化ビニル系樹脂 100 部に対し、0.2~5部、好ましくは0.5~3部である。 酸添加量が 0.2部未満のばあいにはエアマーク、成形体の二次加工性に問題が生じ、5部をこえたばあいにはエアマークの改良は認められるがフローマークの問題が生じる。

[0025] 本発明の塩化ビニル系樹脂組成物には、安定剤、清剤、耐衝撃強化剤、可塑剤、着色剤、充填剤、発泡剤などを加えてもよい。

【0026】前配のごとき本発明の組成物は、成形加工性および二次加工性に優れ、かつ塩化ビニル系樹脂が本来有する物理的性質、化学的性質を保持しており、塩化ビニル系樹脂が利用されるすべての分野に好適に使用される。とくにエアマーク、二次加工性などを犠牲にすることなくフローマークの発生を大幅に低下させてカレンダー加工による成形品を製造することができる。

[0027]以下に本発明を実施例によってさらに具体的に説明する。

【0028】実施例1

機弁機つき反応器にあらかじめ水に溶解したドデシルベンゼンスルホン酸ソーダ2部および過硫酸カリウム0.1 部を入れ、さらに水を加えて水の全量を 200部とした。 反応器内をチッ素置換して空間部および水中の酸素を除去したのち、提拌しつつ内容物を70℃に昇温した。これにメタクリル酸メチル60部、メタクリル酸ロブチル40部よりなる単量体混合物を5時間かけて追加した。単量体

*50* 

混合物の追加終了後もそのまま内容物を70℃に保ったまま提弁を1時間30分続けて重合を完結させたのち冷却し、重合体ラテックスをえた。このラテックスを食塩で塩析凝固し、瀘過、水洗、乾燥して粉末の重合体試料をえた。この重合体試料の比粘度πspは、0.4g/100 cm³ペンゼン溶液の30℃における測定で 1.2であった。

【0029】 えられた重合体試料 (加工助剤) 3.0 部をポリ塩化ビニル (平均重合度660) 100 部、オクチル錫メルカプタイド系安定剤 1.5部、大豆油のエポキシ化物 1.5部、ステアリン酸プチル1部および脂肪酸のポリグ 10 リコールエステル0.5 部に配合して以下の試験に供した。結果を表1に示す。

[0030](i) フローマーク:8インチロールを用いて 200℃、回転数20rpm、3分間混練して、厚さ0.5mmのシートを作製し、シート上のフローマーク量を肉眼で判定した。

【0031】(ii)エアマーク:フローマークと同様の加工条件で厚さ2mmのシートを作製し、シート上のエアマークの大きさと個数を内眼で判定した。

【0032】なお、フローマークとエアマークはいずれ 20 も良好な順番に○○、○、△、×で評価した。ここで○○はフローマークまたはエアマークがほとんどないもの、○はフローマークまたはエアマークが非常に少ないもの、△はフローマークまたはエアマークが目立ち、実用的に問題になると思われるもの、×はフローマークまたはエアマークが非常に多く目立つものである。

【0033】(iii) 未ゲル化物:フローマークと同様の加工条件で厚さ 0.3mmのシートを作製し、シート上の未ゲル化物(フィッシュアイ)の個数を肉眼で判定し、良好な順番に、○○、○、△、×で評価した。ここで、○ 30 ○は未ゲル化物のないもの、○は未ゲル化物のほとんどないもの、△は未ゲル化物が撤在し、実用的に問題になると思われるもの、×は未ゲル化物が多く目立つものである。

【0034】(iv)透明性:170 ℃ロールにて5分間混練後、180 ℃にて15分間プレスを行なって作製した5 mm厚さの板を使用し、日本電色工業(株)製∑80 COLOR MEA SURING SYSTEM により全光線透過率(%) および散乱光(%)を測定した。

【0035】(v)100℃における引っ張り破断伸度:二次 40 加工性の尺度として、高温での引っ張り破断伸度を評価した。試験片は100 ℃ロールにて5分間混練後、180 ℃にて15分間プレスを行なって作製したJIS2号ダンベルを使用し、100 ℃において引っ張り速度200mm /分の破断伸度を測定した。

# 【0036】実施例2

実施例1において単量体混合物組成をメタクリル酸メチル45部、メタクリル酸エチル55部として同じ条件により 比粘度 n spが1.0 の重合体試料をえ、同様の加工評価を 行なった。結果を表1に示す。

## [0037] 実施例3

実施例1において単量体混合物組成をメタクリル酸メチル60部、メタクリル酸2-エチルヘキシル40部として同じ 条件により比粘度 n spが1.0 の重合体試料をえ、同様の 加工評価を行なった。結果を表1に示す。

8

## [0038] 実施例4

# 【0039】実施例5

実施例 1 において単量体の添加を、まずメタクリル酸メ チル50部を2.5 時間かけて追加して重合体ラテックスを 作製し、その存在下にメタクリル酸メチル25部およびメ タクリル酸ローブチル25部よりなる単量体混合物を2.5 時 間かけて追加する方法にかえて2段共重合体ラテックス をえた。このラテックスを実施例 1 と同様の操作により 処理し、78pが 1.1の粉末の2段共重合体試料をえ、同 様の加工評価を行なった。結果を表1に示す。

#### 【0040】比較例1

実施例1において単量体混合物組成をメタクリル酸メチル85部、メタクリル酸n-ブチル15部として同じ条件により比粘度 η 8pが1.1 の重合体試料をえ、同様の加工評価を行なった。結果を表1に示す。

## 【0041】比較例2

実施例1において単量体混合物組成をメタクリル酸メチル80部、メタクリル酸ロープチル70部として同じ条件により比粘度 η spが1.2 の重合体試料をえ、同様の加工評価を行なった。結果を表1に示す。

#### 【0042】比較例3

実施例1において単量体混合物組成をメタクリル酸メチル60部、メタクリル酸ロブチル30部、アクリル酸ロブチル10部として同じ条件により比粘度 n spが1.0の重合体 試料をえ、同様の加工評価を行なった。結果を表1に示す。

#### [0043] 比較例4

実施例1において単量体混合物組成をメタクリル酸メチル75部、アクリル酸ロープチル25部として同じ条件により 比粘度η spが1.0の重合体試料をえ、同様の加工評価を 行なった。結果を表1に示す。

#### 【0044】比較例5

実施例 1 において単量体混合物組成をメタクリル酸メチル75部、メタクリル酸n-ラウリル25部として同じ条件により比粘度 $\eta$  spが1.0 の重合体試料をえ、同様の加工評価を行なった。結果を表1に示す。

# [0045] 比較例6

実施例1において単量体の添加を、まずメタクリル酸メ チル80部を4時間かけて追加して重合体ラテックスを作 50 製し、その存在下にメタクリル酸メチル10部およびアク

リル酸ロープチル10部よりなる単量体混合物を1時間かけ て追加する方法にかえて2段共重合体ラテックスをえ た。このラテックスを実施例1と同様の操作により処理 し、nspが1.0 の粉末の2段共重合体試料をえ、同様の\* \*加工評価を行なった。結果を表1に示す。 [0046] 【表1】

表 1

実施例	加工助	刺		末ゲル	7 0 -	エア	透過	散乱	破断
番 号	単量体組成	7 1 0	部數	化物	マーク	マーク	(%)	光 (%)	伸度 (X)
1	MAY POBMY 4 0	1. 2	3. 0	0	0	00	17. 9	13. 1	520
2	NNA 45 ENA 55	1. 0	3. 0	0	0	00	77.6	13. 0	515
3	MMABCEHMA40	l. 8	3. 0	00	0	0	76.9	14.0	517
4	MMABDBMA38BA2	1.0	3. 0	00~0	0	0	77. 5	13. 5	515
5	MWY 2 D	l. 1	3. O	0	0	00	78.0	13. 6	525
	←KNA25BNA25								L
比較例1	MMA858MA15	1. 1	3. Q	×	00	Δ	73.6	15. l	445
比較例2	KNA30BMATO	1. 2	3. 0	00	00	0~4	68. 3	20. 1	410
比較例3	KMA60BMA30BA10	1. 0	3. 0	00	∆~×	Δ	17. 5	13. 2	518
比較例4	MMA75BA28	1. 0	3. D	0	×	×	16. 7	13. 1	\$05
比較例 5	KNA75LNA15	1. 8	3. D	00	∆~×	×	6 B. O	19.0	400
比較例6	KMY80	1. 1	1. D	0	Δ	Δ	77.6	12. 5	540
	←MMA10BA10								- 1

[注] BMA:メタクリル酸n-ブチル

EMA:メタクリル酸エチル

EHMA:メタクリル酸2-エチルヘキシル

LMA:メタクリル酸ラウリル

MMA:メタクリル酸メチル

BA:アクリル酸t-ブチル

【0047】表1に示されるように、本発明の実施例は 末ゲル化物、フローマーク、エアマークの評価のいずれ もが良好である。また、透明性と破断伸度についても従 来の加工助剤と同等のレベルである。これに対して、比 較例1はBMA共重合量が少ないため未ゲル化物が多い。 比較例2は逆にBMA 共重合量が多すぎるため透明性が低 30 下している。比較例3はアクリル酸エステルの量が10部 と多いためフローマーク、エアマークの評価がわるい。 比較例4および6はメタクリル酸メチルとアクリル酸エ ステルからなる従来の加工助剤の一種であるが、比較例 3と同様にフローマーク、エアマークの評価がわるい。 比較例5は使用したメタクリル酸エステルのアルキル鎖 が長すぎるためフローマーク、エアマーク評価がわる

【0048】つぎに重合体試料(加工助剤)の分子量ま たは添加量を変えてフローマーク、エアマークなどにつ 40 いて評価した。

## 【0049】実施例6

実施例1でえた重合体試料を塩化ビニル系樹脂 100部あ たり1.0 部加えたほかは同様の操作を行ない、加工評価 した。結果を表2に示す。

#### 【0050】実施例7

実施例1において重合開始剤量を0.04部にして同様に重 合し、比粘度 7 spが2.0 の重合体試料をえ、同様の加工 評価を行なった。結果を表2に示す。

【0051】比較例7

実施例1でえた重合体試料を塩化ビニル系樹脂 100部あ たり0.1 部加えたほかは同様の操作を行ない、加工評価 した。 結果を表2に示す。

### 【0052】比較例8

実施例1でえた重合体試料を填化ビニル系樹脂 100部あ たり8.0 部加えたほかは同様の操作を行ない、加工評価 した。 結果を表2に示す。

#### 【0053】比較例9

実施例1において重合開始剤量を0.01部にして同様に重 合し、比粘度 η spが4.0 の重合体試料をえ、同様の加工 評価を行なった。結果を表2に示す。

### 【0054】比較例10

比較例 9 でえた重合体試料を塩化ビニル系樹脂 100部あ たり 1.0部加えたほかは同様の操作を行ない、加工評価 した。結果を表2に示す。

# 【0055】比較例11

実施例1において単量体混合物にターシャリドデシルメ ルカプタン 0.2部を添加したほかは同様に重合し、比粘 度ηspが0.3 の重合体試料をえ、同様の評価を行なっ た。結果を表2に示す。

## 【0056】比較例12

比較例11でえた重合体試料を塩化ビニル系樹脂 100部あ たり5.0部加えたほかは同様の操作を行ない。加工評価 した。結果を表2に示す。

#### 【0057】比較例13

50 実施例1において単量体の添加を、まずメタクリル酸エ

特開平4-266958

11

チル80部、メタクリル酸メチル10部およびターシャリドデシルメルカプタン0.2 部を4.5 時間かけて追加して重合体ラテックスを作製し、その存在下にメタクリル酸メチル10部を0.5時間かけて追加する方法にかえて2段共重合体ラテックスをえた。このラテックスを実施例1と\*

\*同様の操作により処理し、πspが0.3 の粉末の2良共重 合体試料をえ、同様の加工評価を行なった。結果を表2 に示す。

12

[0058]

【表2】

表 2

実 施 例	加工助和			末ゲル	フロー	エア	遊過	散乱	破断
番号	単量体組成	пър	部数	化物	マーク	マーク	率 (%)	光	伸度 (%)
6	MRY20BAV10	1. 2	1. 0	0	00	0	76.7	13. 4	470
7	RMY ECBNY 40	2. Q	3. C	0	0	00	77. 8	13. 4	506
比較例7	MMAS9BWA40	1. 2	D. 1	00	00	×	77.5	12. 7	133
比較例8	MWY20BNY40	1. 2	1. O	0	×	00	75.	14.4	560
比較例9	RRY 2 O BRY 1 O	4. 0	3.0	0	×	00	73. 6	14. 9	530
比較例10	RRY80BNV40	4. 0	1. 0	0	0	△~×	74. 0	14. 6	490
比較例11	MWABOBNA40	0. 3	3. 0	0	00	×	17. 2	13.0	400
比較例12	MMASOBMA4Q	0.3	5. 0	0	0	×	76.8	13. 1	431
比較例13	EMASOMMA10	0.3	3. 0	00	00	×	72. 3	15. 6	390
	<b>← MM</b> &10								

[注] BMA:メタクリル酸1-ブチル

MMA:メタクリル酸メチル EMA:メタクリル酸エチル

【0059】表2に示されるように、実施例6は重合体 試料が塩化ビニル系樹脂 100部に対する配合部数を1.0 部としても良好な物性であることがわかる。また、実施 例7は重合体試料のカspを2.0 としても良好な物性であることを示している。これに対して、比較例7では重合 体試料の塩化ビニル系樹脂に対する配合部数が0.1 部と少ないためにエアマークの評価がわるくなっており、逆に比較例8では8.0 部と多すぎるためにフローマークの 30 評価がわるくなっている。比較例9は重合体試料のカsp が4.0 にまで高くなるとフローマークの評価がわるくなることを示しており、比較例10ではこのようにカspが高すぎる加工助剤の塩化ビニル系樹脂に対する配合部数を減らしてフローマークを改善しようとしたばあいはエア

マークの評価が悪化してしまうため結局フローマーク、エアマークの同時改良にはならないことを示している。 比較例11および13は n spが低すぎるため、エアマーク、破断伸度の評価がわるく、比較例12ではこのような加工助剤の塩化ビニル系樹脂に対する配合部数を増やしても物性は改善されないことを示している。

[0060]

【発明の効果】本発明の塩化ビニル系樹脂組成物は、塩化ビニル系樹脂が本来有する優れた物理的特性および化学的特性を保持しており、成形加工時のゲル化性が良好であり、さらに二次加工性が良好であり、カレンダー加工時のエアマークとフローマークの発生を同時に抑えることができる。